

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

### МАГНІЮ СУЛЬФАТ

#### **Склад:**

*діюча речовина:* магнію сульфат гептагідрат;

1 пакет містить магнію сульфату гептагідрату 10 г або 25 г;

1 контейнер містить магнію сульфату гептагідрату 25 г.

**Лікарська форма.** Порошок.

*Основні фізико-хімічні властивості:* кристалічний порошок білого кольору або блискучі безбарвні кристали.

**Фармакотерапевтична група.** Осмотичні проносні засоби. Код АТХ А06А D04.

#### ***Фармакологічні властивості.***

*Фармакодинаміка.*

Застосування внутрішньо спричиняє проносний ефект. Лікарський засіб має також жовчогінну та сечогінну дію.

*Фармакокінетика.*

Проносний ефект обумовлений зміною осмотичного тиску, затримкою всмоктування води із кишечника, розрідженням і збільшенням об'єму кишкового вмісту, подразненням ентерорецепторів, що сприяє полегшенню акту дефекації.

#### **Клінічні характеристики.**

##### ***Показання.***

Запори. Як антидот при отруєнні солями барію.

##### ***Протипоказання.***

Підвищена індивідуальна чутливість, гострі запальні захворювання шлунково-кишкового

тракту, кишкова непрохідність, жовчнокам'яна хвороба, обструкція жовчовивідних шляхів, гострі пропасні стани, артеріальна гіпотензія, стани, пов'язані з дефіцитом кальцію та пригніченням дихального центру, тяжка форма ниркової недостатності.

### ***Особливі заходи безпеки.***

Препарат не рекомендується застосовувати систематично.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Знижує ефект пероральних антикоагулянтів, серцевих глікозидів, фенотіазинів. Знижує абсорбцію ципрофлоксацину, тетрациклінів, послаблює дію стрептоміцину та тобраміцину.

Фармацевтично несумісний (утворюється осад) з препаратами кальцію, етанолом (у високих концентраціях), карбонатами, фосфатами лужних металів, солями миш'якової кислоти, барію, стронцію, кліндаміцину фосфатом, гідрокортизону натрію сукцинатом, поліміксину сульфатом, прокаїну гідрохлоридом, саліцилатами та тартратами.

### ***Особливості застосування.***

«Магнію сульфат» є традиційним лікарським засобом для застосування відповідно до показань, підтверджених тривалим застосуванням.

Пацієнт повинен проконсультуватися з лікарем, якщо симптоми захворювання не зникли під час застосування лікарського засобу або спостерігаються побічні реакції, не зазначені в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Лікарський засіб протипоказаний у період вагітності.

У період грудного годування застосовувати під контролем лікаря у разі, якщо користь для матері переважає ризик для дитини.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає.

### **Спосіб застосування та дози.**

Як проносний засіб магнію сульфат призначати внутрішньо (на ніч або натщесерце за 30 хвилин до їди) 1 раз на добу: дорослим – по 10—30 г в ½ склянки води, дітям віком від 12 років – по 10 г в ½ склянки води, дітям віком 6—12 років призначати від 5 до 10 г (тобто від половини до цілого об'єму розчину приготованого із розрахунку 10 г на ½ склянки води).

При хронічному запорі застосовувати у клізмах: вміст 1 пакета (10 г) розчинити у 500 мл води та застосовувати у кількості, призначеній лікарем.

При отруєнні розчинними солями барію призначати дорослим внутрішньо 20—25 г порошку, розчиненого у 200 мл води.

### **Діти.**

Застосовують дітям віком від 6 років тільки за призначенням лікаря.

### **Передозування.**

При передозуванні можуть спостерігатися діарея, блювання.

**Лікування:** внутрішньовенне введення розчину кальцію хлориду або кальцію глюконату – 5—10 мл 10 % розчину, проводять оксигенотерапію, вдихання карбогену, штучне дихання, перитонеальний діаліз або гемодіаліз. Терапія симптоматична.

### **Побічні реакції.**

Переривання вагітності, загострення запальних процесів у шлунково-кишковому тракті, нудота, блювання, алергічні реакції. У разі тривалого застосування можливе порушення водно-сольового обміну, порушення харчування організму, атонія товстого кишечника.

**Термін придатності.** 5 років.

### **Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

По 10 г або по 25 г у пакетах, по 25 г у контейнерах.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 69063, Запорізька обл., місто Запоріжжя, вулиця Академіка Амосова, будинок 75.

**Заявник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 69063, Запорізька обл., місто Запоріжжя, вулиця Академіка Амосова, будинок 75.